This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

-a.						
						*
					\tilde{J}_{B}	
	· · ·					0
						•
		•			·	
				·	···· · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
				*		8
	0.00					
						•
	0	.00=				
	•	*	200	. Att		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			*	
	,					
						• •
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
			* -		Control of the second	
	* 3° Y	**				
					A	
	. A					
				•		
	* ()					
		4			*	
			Y 51			
					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
					*	
	**				0 1	
			*			
			*			. (
		•	*			
		* "		**	* **	
		* = 3			4 ·	
				*	*	
	:					
		•				
٠.	.*	F 2				

SDOCID: <EP___ 0906903A2_I_>

(19)

Europäisches Patentamt

European Patent Office

EP 0 906 903 A2

(12)

Office européen des brevets

SUS 6, 150, 558
EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 07.04.1999 Patentblatt 1999/14 (51) Int. Cl.6: C07C 217/90, C07D 239/52

- (21) Anmeldenummer: 98117341.2
- (22) Anmeldetag: 12.09.1998
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 24.09.1997 DE 19742195

- (71) Anmelder: SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT 80333 München (DE)
- (72) Erfinder:
 - · Sezi, Recai, Dr. 91341 Röttenbach (DE)
 - · Keitmann, Michael 91074 Herzogenaurach (DE)
- (54)Bis-o-amino(thio)phenole und deren Herstellung
- (57)Die Erfindung betrifft neue Bis-o-aminophenole und Bis-o-aminothiophenole folgender Struktur:

HT
$$T-(Z-T)$$
 $T+(Z-T)$ T

dabei gilt folgendes:

A¹ bis A⁶ sind - unabhängig voneinander - H, F, CH₃, CF₃, OCH₃, OCF₃, CH₂CH₃, CF₂CF₃, OCH₂CH₃ oder OCF2CF3,

wobei mindestens einer der Reste A¹ bis A⁶ F oder eine F-haltige Gruppe sein muß;

Tist O oder S, und mist 0 oder 1;

Z ist ein aromatischer oder heterocyclischer Rest.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft neue Bis-o-aminophenole und Bis-o-aminothiophenole, die zusammen kurz auch als Bis-o-amino(thio)phenole bezeichnet werden, sowie ein Verfahren zu deren Herstellung.

[0002] Bis-o-aminophenole werden insbesondere zur Herstellung von hochtemperaturstabilen Polymeren, wie Polybenzoxazolen (PBO) bzw. deren Vorstufen, sowie zur Herstellung von Hydroxypolyimiden benötigt (siehe dazu beispielsweise EP 0 264 678 B1 und EP 0 300 326 B1). PBO-Vorstufen können in der Weise hergestellt werden, daß ein Dicarbonsäurechlorid mit einem Bis-o-aminophenol umgesetzt wird. Wahrend aber wegen der Vielfalt industrieller Einsatzmöglichkeiten zahlreiche Dicarbonsäuren bzw. deren Chloride verfügbar sind, gibt es vergleichsweise wenige Biso-aminophenole. Außerdem beeinflußt die Art des eingesetzten Aminophenols in starkem Maße das Eigenschaftsspektrum des damit hergestellten Polymers. So werden nicht nur das thermische, elektrische und mechanische Verhalten, sondern auch die Löslichkeit und die Hydrolysestabilität sowie zahlreiche weitere Eigenschaften des Polymers durch das bei der Herstellung verwendete Aminophenol stark beeinflußt.

[0003] PBO-Vorstufen können in Form einer photosensitiven Zusammensetzung kostengünstig auf direktem Weg, d.h. ohne einen Hilfsresist, strukturiert werden. Im Vergleich mit anderen direkt photostrukturierbaren Dielektrika, wie Polyimid (PL) und Benzocyclobuten (BCB), bieten PBO-Vorstufen den Vorteil der positiven Strukturierbarkeit und der wäßrig-alkalischen Entwicklung (siehe EP 0 023 662 B1 und EP 0 264 678 B1). Hierzu müssen die verwendeten PBO-Vorstufen bei der Belichtungswellenlänge weitgehend transparent und im - vorzugsweise metallionenfreien - Entwickler ausreichend löslich sein. Wie die Polyimide haben auch Polybenzoxazole den großen Vorteil, daß sie - im Vergleich zum cyclisierten Endprodukt - als gut lösliche Vorstufe auf ein Substrat aufgebracht und anschließend cyclisiert werden können, wobei die Löslichkeit und damit die Sensibilität gegenüber Lösemitteln und anderen Prozeßchemikalien stark abnimmt

[0004] Für den Einsatz von Polybenzoxazolen in der Mikroelektronik, insbesondere als Dielektrikum zwischen zwei Metallebenen, beispielweise bei Multi-Chip-Modulen sowie Speicher- und Logikchips, oder als Pufferschicht ("Buffercoat") zwischen dem Chip und seinem Gehäuse, ist neben guten elektrischen, mechanischen und thermischen Eigenschaften auch eine geringe Feuchteaufnahme erforderlich; der Feuchteanteil in der Polymerschicht beeinträchtigt nämlich einerseits die elektrischen Eigenschaften des Polymers und kann andererseits bei hohen Temperaturen zu Blasenbildungen und Abplatzungen führen. Ein gutes Planarisierungsvermögen der Polybenzoxazole ist ebenfalls von Vorteil. Durch die Verwendung eines gut planarisierenden Dielektrikums können nämlich bei der Herstellung von Bauteilen kostenintensive Schleifprozeduren (Chemical Mechanical Polishing; CMP) vermieden werden.

[0005] Aminophenole, die zur Herstellung von gut löslichen PBO-Vorstufen geeignet sind, sind beispielsweise aus der US-PS 4 525 539 und der EP 0 317 942 A2 bekannt. Hierbei gibt es jedoch keine Hinweise auf die Feuchteaufnahme oder das Planarisierungsverhalten der hergestellten Polymere nach der Cyclisierung auf dem Substrat (siehe EP 0 264 678 B1 und EP 0 317 942 A2). Bei der Herstellung der Aminophenole wird eine phenolische Ausgangsverbindung nitriert. Wenn dabei die Nitrierung nicht vollständig, d.h. zu 100 %, und vollkommen isomerenfrei erfolgt, d.h. nur in der o-Stellung zur Hydroxygruppe darf eine Nitrierung erfolgen, dann entstehen nach der Reduktion der Nitrogruppe teilweise Aminophenole, die in der PBO-Vorstufe keine vollständige Cyclisierung mehr zulassen und die Eigenschaften des Polybenzoxazols erheblich beeinträchtigen. Dies ist ein großer Nachteil der bekannten Herstellungsverfahren.

[0006] Aus der SU 1 205 518 A sind aromatische Aminophenole bekannt. Bei der Herstellung dieser Aminophenole wird cancerogenes Hydrazinhydrat verwendet, was einen erheblichen Nachteil darstellt. Außerdem gibt es auch hier keine Hinweise auf die Feuchteaufnahme und das Planarisierungsverhalten der hergestellten Polymeren nach der Cyclisierung auf dem Substrat.

[0007] Ein Verfahren zur Herstellung von Bisaminophenolen ist auch aus "Polymer Preprints" 34 (1), 1993, Seiten 425 und 426 bekannt. Dieses Verfahren hat den Nachteil, daß es hohe Temperaturen erfordert, d.h. deutlich höhere Temperaturen als 100°C (Lösungen in Dimethylacetamid und Toluol werden zum Rückfluß erhitzt). Hohe Reaktionstemperaturen fördern jedoch Nebenreaktionen, welche die Ausbeute verringern (sie liegt bei maximal 73 %) und die Reinigung des erwünschten Produktes erschweren. Außerdem sind die hergestellten Bisaminophenole nicht oxidationsstabil. Hierbei gibt es ebenfalls keine Hinweise auf die Feuchteaufnahme oder das Planarisierungsverhalten der hergestellten Polymeren nach der Cyclisierung auf dem Substrat.

[0008] Aufgabe der Erfindung ist es, Bis-o-aminophenole und Bis-o-aminothiophenole bereitzustellen, die zur Herstellung von Polieren geeignet sind, welche die stark gestiegenen Anforderungen der Mikroelektronik erfüllen. Die Bis-o-amino(thio)phenole sollen insbesondere die Herstellung gut löslicher Polymer-Vorstufen ermöglichen, die nach der Cyclisierung auf einem Substrat Polybenzoxazole bzw. Polybenzothiazole mit geringer Feuchteaufnahme, hoher Temperaturstabilität und hohem Planarisierungsgrad ergeben. Außerdem sollen die Bis-o-amino(thio)phenole lagerstabil sein und sich bei einer Lagerung an der Luft nicht verändern.

[0009] Dies wird erfindungsgemäß durch Bis-o-aminophenole und Bis-o-aminothiophenole folgender Struktur erreicht:

$$HT$$
 H_2N
 $A^1 - A^3$
 $A^4 - A^6$
 NH_2

10 dabei gilt folgendes:

15

 A^1 bis A^6 sind - unabhängig voneinander - H, F, CH₃, CF₃, OCH₃, OCF₃, CH₂CH₃, CF₂CF₃, OCH₂CH₃ oder OCF₂CF₃,

wobei mindestens einer der Reste A¹ bis A⁶ F oder eine F-haltige Gruppe sein muß;

Tist O oder S, und mist 0 oder 1;

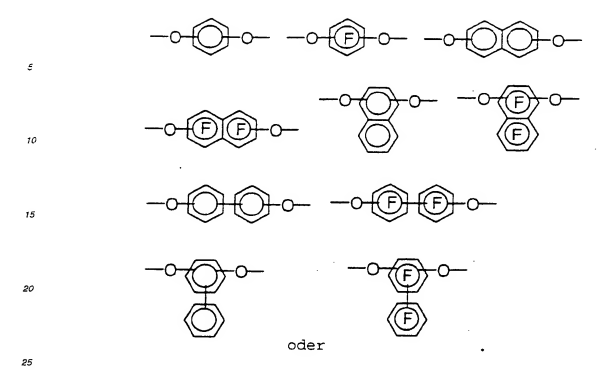
Z ist einer der folgenden Reste:

55

mit

C-A oder N, mit A = H, F, (CH₂)_pCH₃, (CF₂)_pCF₃, O(CH₂)_pCH₃, O(CF₂)_pCF₃, CO(CH₂)_pCH₃, CO(CF₂)_pCF₃ mit p = 0 bis 8 (Kette linear oder verzweigt), OC(CH₃)₃, OC(CF₃)₃, C₆H₅, C₆F₅, OC₆H₅, OC₆F₅, Cyclopentyl, Perfluorcyclopentyl, Cyclohexyl oder Perfluorcyclohexyl, wobei in den isolierten aromatischen Ringen maximal 3 N-Atome pro Ring vorhanden sein dürfen und nur 2 N-Atome benachbart sein können und in den anellierten Ringsystemen maximal 2 N-Atome pro Ring vorhanden sein dürfen,

eine Einfachbindung, $(CH_2)_n$, $(CF_2)_n$, $CH(CH_3)$, $CH(CF_3)$, $CF(CH_3)$, $CF(CF_3)$, $C(CF_3)_2$, $CH(C_6H_5)$, $CH(C_6H_5)$, $CF(C_6H_5)$, $CF(C_6F_5)$, $CF(C_6$



[0010] Die neuen Verbindungen weisen beispielsweise folgende Struktur auf:

- [0011] Bei derartigen Verbindungen sind offensichtlich die Etherbrücken für die gute Löslichkeit und die guten Planarisierungseigenschaften der damit hergestellen Polymer-Vorstufen verantwortlich. Im übrigen bedeutet die Charakterisierung "A¹-A³" und "A⁴-A⁵" in der Strukturformel, daß die Aminophenylgruppen Reste A¹, A² und A³ bzw. A⁴, A⁵ und A⁶ aufweisen.
 - [0012] Die Bis-o-amino(thio)phenole werden in der Weise hergestellt, daß
 - (a) eine Nitroverbindung der Struktur

$$X$$
 Q_2N
 X
 A^1-A^3

und eine Nitroverbindung der Struktur

30

35

45

50

in einem Lösemittel bei einer Temperatur zwischen -10 und 80°C entweder mit einem Alkalihydroxid bzw. Alkalihydrogensulfid oder - in Gegenwart einer Base - mit einer Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung der Struktur

HT-Z-TH

oder mit einem Alkalisalz der Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung zur Reaktion gebracht wird, wobei X ein Halogenatom ist und A¹ bis A⁶, T und Z die angegebene Bedeutung haben; und (b) das dabei gebildete Bis-o-nitro(thio)phenol zum Bis-o-amino(thio)phenol reduziert wird.

[0013] Bevorzugt werden Bis-o-amino(thio)phenole hergestellt, bei denen sich die Substituenten A¹ und A⁴, A² und A⁵ sowie A³ und A⁶ jeweils entsprechen und in derselben Position zur Aminogruppe am jeweiligen Phenylrest angeordnet sind. Dies bedeutet, daß bei der Herstellung dieser Verbindungen lediglich eine einzige Nitroverbindung eingesetzt wird.

[0014] Die Verbindung HT-Z-TH ist eine aromatische oder substituierte aromatische Verbindung (mit T = O oder S). Für die Umsetzung mit der Nitroverbindung sind prinzipiell alle Verbindungen geeignet, bei denen die Hydroxy- bzw. Mercaptogruppen eine ausreichende Nucleophilie besitzen. Beispiele für derartige Verbindungen sind: Resordin, Tetrafluorresordin, Hydrochinon, Tetrafluorhydrochinon, 4,6-Dihydroxypyrimidin, 2,4-Dihydroxy-5-fluorpyrimidin, Octafluorbiphenol, 3,3'-Dihydroxy-2,2'-bipyridyl, 2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)-perfluorpropan (6F-Bisphenol A), Bis(4-hydroxyphenyl)-sulfon und 2,6-Dihydroxyanthrachinon.

[0015] Die Reaktion zwischen der Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung und der Nitroverbindung, bei der Etherbzw. Thioetherbrücken gebildet werden, erfolgt in Gegenwart einer Base. Diese Base ist vorzugsweise ein Carbonat oder Hydrogencarbonat eines Alkali- oder Erdalkalimetalls, wie Natriumcarbonat und Kaliumcarbonat. Für die (Thio)etherbildung und den Ersatz des Halogenatoms (in o-Stellung zur Nitrogruppe) durch eine Hydroxy- bzw. Mercaptogruppe sind jeweils mindestens stöchiometrische Mengen der Base erforderlich. Vorteilhaft kann auch eine organische Base mit einem tertiären N-Atom, beispielsweise Triethylamin und Pyridin, eingesetzt werden. In diesem Fall ist die Zugabe von Wasser erforderlich. Anstelle der Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung kann auch ein entsprechendes Alkalisalz eingesetzt werden, beispielsweise das Kaliumsalz.

[0016] Als Reaktionstemperatur hat sich der Bereich von -10 bis 80°C als geeignet erwiesen. Temperaturen ≤ 80°C werden wegen der höheren Selektivität der Umsetzung bevorzugt. Hierbei liegen die Ausbeuten nämlich nahezu im quantitativen Bereich, was einen deutlichen Vorteil im Vergleich zum Stand der Technik darstellt.

[0017] Vorteilhaft wird in der Weise vorgegangen, daß zunächst für einige Zeit, beispielsweise ca. 16 h, eine Temperatur ≤ 25°C eingehalten wird, wobei die Umsetzung der Nitroverbindung mit der Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung erfolgt. Anschließend wird die Reaktion bei erhöhter Temperatur, d.h. ≥ 40°C, weitergeführt; hierbei erfolgt dann der Ersatz des Halogenatoms durch eine Hydroxy- bzw. Mercaptogruppe. Bei dieser Vorgehensweise entstehen selektiv Produkte, bei denen sich die Hydroxy- bzw. Mercaptogruppe in o-Stellung zur Nitrogruppe befindet.

[0018] Geeignete Lösemittel sind insbesondere Dimethylformamid, Diethylformamid, Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, γ-Butyrolacton, Acetonitril, Tetrahydrofuran und Pyridin. Prinzipiell können aber alle polaren aprotischen Lösemittel verwendet werden, in denen die Ausgangsverbindungen löslich sind.

[0019] Die Reduktion der Dinitroverbindung führt zum erwünschten Bis-o-amino(thio)phenol. Die Reduktion kann beispielsweise durch Hydrierung mit Wasserstoff an Pd/C durchgeführt werden. Es sind aber prinzipiell alle Verfahren geeignet, die sich für die Reduktion der Nitrogruppe zur Aminogruppe eignen. Die Reduktion erfolgt vorzugsweise bei Temperaturen von 25 bis 50°C. Geeignete Lösemittel sind Ester oder Ether, beispielsweise Essigsäureethylester und Tetrahydrofuran.

[0020] Beim Verfahren nach der Erfindung ergeben sich keine der Probleme, die beim Stand der Technik auftreten. Die nach diesem Verfahren hergestellten Bis-o-amino(thio)phenole sind außerdem lagerstabil und können problemlos an der Luft gelagert werden.

[0021] Die aus den Bis-o-amino(thio)phenolen nach der Erfindung hergestellten Polymer-Vorstufen sind in vielen

10

15

organischen Lösemitteln, wie Aceton, Ethyllactat, N-Methylpyrrolidon, Diethylenglykolmono- bzw. -diethylether, Cyclo-hexanon und γ -Butyrolacton, sowie in metallionenfreien wäßrig-alkalischen Entwicklern gut löslich. Sie sind deshalb als Basispolymer für positiv photostrukturierbare und wäßrig-alkalisch entwickelbare Dielektrika gut geeignet. Die Vorstufen können mittels Schleudertechnik problemlos auf Substrate, wie Siliziumwafer, aufgebracht werden, sie bilden gleichmäßige Filme und lassen sich auf dem Substrat gut cyclisieren. Ein besonderer Vorteil der aus diesen Bisoamino(thio)phenolen hergestellten Vorstufen ist das hohe Planarisierungsvermögen und die geringe Feuchteaufnahme.

[0022] Anhand von Ausführungsbeispielen soll die Erfindung noch näher erläutert werden.

10 Beispiel 1

Herstellung von 2,2-Bis[4-(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-phenyl]-hexafluorpropan

[0023]

15

20

[0024] In einem 1I-Dreihalskolben mit Stickstoffzuleitung und Rührer werden 33,6 g 6F-Bisphenol A (0,1 mol) und 42,6 g Pentafluornitrobenzol (0,2 mol) in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Zur Lösung werden portionsweise 60 g Kaliumcarbonat (0,43 mol) gegeben, dann wird 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird in einem regelbaren Ölbad 6 h auf 80°C erhitzt und nach der Zugabe von 10 g Kaliumhydrogencarbonat (0,1 mol) weitere 18 h. Danach läßt man die Reaktionslösung auf Raumtemperatur abkühlen und filtriert den Rückstand über einen Büchnertrichter ab. Nach der Zugabe von 2 l Wasser wird konzentrierte Salzsäure bis zur sauren Reaktion der Lösung zugetropft. Dabei fällt ein gelbes Reaktionsprodukt aus, das über einen Büchnertrichter abfiltriert und dreimal mit Wasser gewaschen wird. Das Reaktionsprodukt wird dann in Ethanol umkristallisiert und anschließend in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 91 %).

35 Charakterisierung:

[0025]

Massenspektrum: Molekülpeak bei 718

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 45,1	H: 1,4	N: 3.9
Ermittelter Wert (in %)	C: 45,1	H: 1,3	N: 3,9

Schmp.: 70°C.

55

50

45

7

IDOCID: <EP___0906903A2_I_>

Beispiel 2

Herstellung von 2,2-Bis[4-(4-amino-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-phenyl]-hexafluorpropan

[**0026**]

10

15

30

35

40

45

50

[0027] 21,5 g des entsprechend Beispiel 1 hergestellten 2,2-Bis[4-(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-phenyl]-hexafluorpropan (0,03 mol) werden in 200 ml eines Gemisches von Tetrahydrofuran und Essigsäureethylester (Volumenverhältnis 1:1) gelöst, und zu der Lösung werden 2 g Pd/C (Palladium/Kohlenstoff) gegeben. Dann wird bei Raumtemperatur in einem Autoklaven unter starkem Rühren mit Wasserstoff bei einem Druck von 1 bar hydriert; nach 2 Tagen wird die Reaktion beendet. Die Lösung wird in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt und über Nacht bei Raumtemperatur stehengelassen; dabei fällt das Reaktionsprodukt kristallin aus. Anschließend wird das Reaktionsprodukt abgetrennt und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 93 %).

25 Charakterisierung:

100281

Massenspektrum: Molekülpeak bei 658

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 49,3	H: 2,1	N: 4,3
Ermittelter Wert (in %)	C: 49,1	H: 2,2	N: 4,3

Beispiel 3

Herstellung von 1,4-Bis(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-tetrafluorbenzol

[0029]

[0030] In einem 2I-Dreihalskolben mit Stickstoffzuleitung und Rührer werden 18,6 g Tetrafluorhydrochinon (0,1 mol) und 42,6 g Pentafluor-nitrobenzol (0,2 mol) in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Zur Lösung werden portionsweise 60 g Kaliumcarbonat (0,43 mol) gegeben, dann wird 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird in einem regelbaren Ölbad 4 h auf 60°C erhitzt und nach der Zugabe von 30 g Kaliumhydrogencarbonat (0,3 mol) weitere 6 h. Danach läßt man die Reaktionslösung auf Raumtemperatur abkühlen und filtriert den Rückstand über einen Büchnertrichter ab.

Nach der Zugabe von 500 ml Wasser und 300 ml Essigsäureethylester wird konzentrierte Salzsäure bis zur sauren Reaktion der Lösung zugetropft. Die organische Phase wird dann dreimal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt. Nach 2 Tagen werden die ausgefallenen gelben Kristalle abfiltriert, mit Methylenchlorid gewaschen und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 93 %).

Charakterisierung:

[0031]

Massenspektrum: Molekülpeak bei 564

15

20

10

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 38,3	H: 0,4	N: 5.0
Ermittelter Wert (in %)	C: 38,4	H: 0,3	N: 4,9

Schmp.: 234°C (Zersetzung).

Beispiel 4

25 Herstellung von 1,4-Bis(4-amino-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-tetrafluorbenzol

[0032]

30

H₂N F F F F OH

35

[0033] 50 g des entsprechend Beispiel 3 hergestellten 1,4-Bis(4-nitro-3-hydroxy-2,5,5-trifluor-phenoxy)-tetrafluorben-zol (0,09 mol) werden in 500 ml eines Gemisches von Tetrahydrofuran und Essigsäureethylester (Volumenverhältnis 1:1) gelöst, und zu der Lösung werden 5 g Pd/C (Palladium/Kohlenstoff) gegeben. Dann wird bei Raumtemperatur in einem Autoklaven unter starkem Rühren mit Wasserstoff bei einem Druck von 1bar hydriert; nach 2 Tagen wird die Reaktion beendet. Die gelbe Lösung wird in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt und über Nacht bei Raumtemperatur stehengelassen; dabei fällt das Reaktionsprodukt kristallin aus. Anschließend wird das Reaktionsprodukt abgetrennt und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 92 %).

Charakterisierung:

[0034]

50 - Massenspektrum: Molekülpeak bei 504

55

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 42,9	H: 1,2	N: 5,6
Ermittelter Wert (in %)	C: 41,7	H: 1,3	N: 5,7

Beispiel 5

Herstellung von 4,6-Bis(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-pyrimidin

[0035]

10

15

[0036] In einem 2I-Dreihalskolben mit Stickstoffzuleitung und Rührer werden 11,2 g 4,6-Dihydroxypyrimidin (0,1 mol) und 42,6 g Pentafluor-nitrobenzol (0,2 mol) in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Zur Lösung werden portionsweise 60 g Kaliumcarbonat (0,43 mol) gegeben, dann wird 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird in einem regelbaren Ölbad 4 h auf 60°C erhitzt und nach der Zugabe von 30 g Kaliumhydrogencarbonat (0,3 mol) weitere 6 h. Danach läßt man die Reaktionslösung auf Raumtemperatur abkühlen und filtriert den Rückstand über einen Büchnertrichter ab. Nach der Zugabe von 500 ml Wasser und 300 ml Essigsäureethylester wird konzentrierte Salzsäure bis zur sauren Reaktion der Lösung zugetropft. Die organische Phase wird dann dreimal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt. Nach 2 Tagen werden die ausgefallenen orangebraunen Kristalle abfiltriert, mit Petroleumbenzin gewaschen und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 94 %).

Charakterisierung:

[0037]

Massenspektrum: Molekülpeak bei 494

35

30

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 38,9	H: 0,8	N: 11,3
Ermittelter Wert (in %)	C: 39,1	H: 0,7	N: 11,1

Beispiel 6

Herstellung von 4,6-Bis(4-amino-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-pyrimidin

45 [**0038**]

55

50

[0039] 50,8 g des entsprechend Beispiel 5 hergestellten 4,6-Bis(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-pyrimidin (0,12 mol) werden in 500 ml eines Gemisches von Tetrahydrofuran und Essigsäureethylester (Volumenverhältnis 1:1) gelöst, und zu der Lösung werden 5 g Pd/C (Palladium/Kohlenstoff) gegeben. Dann wird bei Raumtemperatur in einem

Autoklaven unter starkem Rühren mit Wasserstoff bei einem Druck von 1 bar hydriert; nach 2 Tagen wird die Reaktion beendet. Die gelbe Lösung wird in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt und über Nacht bei Raumtemperatur stehengelassen; dabei fällt das Reaktionsprodukt kristallin aus. Anschließend wird das Reaktionsprodukt abgetrennt und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 93 %).

Charakterisierung:

[0040]

10 - Massenspektrum: Molekülpeak bei 434

15

5

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 44,3	H: 1,9	N: 12,9
Ermittelter Wert (in %)	C: 44,3	H: 1,8	N: 12,8

20 Beispiel 7

Herstellung von 4,4'-Bis(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-octafluorbiphenyl

[0041]

25

30

i#.,

In einem 2l-Dreihalskolben mit Stickstoffzuleitung und Rührer werden 33 g 4,4'-Octafluorbiphenol (0,1 mol) und 42,6 g Pentafluor-nitrobenzol (0,2 mol) in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Zur Lösung werden portionsweise 60 g Kaliumcarbonat (0,43 mol) gegeben, dann wird 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird in einem regelbaren Ölbad 48 h auf 50°C erhitzt, dann läßt man die Reaktionslösung auf Raumtemperatur abkühlen und filtriert den Rückstand über ein Faltenfilter ab. Nach der Zugabe von 500 ml Wasser und 300 ml Essigsäureethylester wird konzentrierte Salzsäure bis zur sauren Reaktion der Lösung zugetropft. Die organische Phase wird dann dreimal mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt. Nach 2 Tagen werden die ausgefallenen gelben Kristalle abfiltriert, mit einem Gemisch von Methylenchlorid und Petroleumbenzin (Volumenverhältnis 1:1) gewaschen und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 90 %).

Charakterisierung:

[0043]

50 - Massenspektrum: Molekülpeak bei 712

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 40,5	H: 0,3	N: 3,9
Ermittelter Wert (in %)	C: 40.7	H: 0,4	N: 3,8

Schmp.: > 300°C.

Beispiel 8

Herstellung von 4,4'-Bis(4-amino-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-octafluorbiphenyl

[0044]

15

10

[0045] 49,8 g des entsprechend Beispiel 7 hergestellten 4,4'-Bis(4-nitro-3-hydroxy-2,5,6-trifluor-phenoxy)-octafluor-biphenyl (0,07 mol) werden in 500 ml eines Gemisches von Tetrahydrofuran und Essigsäureethylester (Volumenverhältnis 1:1) gelöst, und zu der Lösung werden 5 g Pd/C (Palladium/Kohlenstoff) gegeben. Dann wird bei Raumtemperatur in einem Autoklaven unter starkem Rühren mit Wasserstoff bei einem Druck von 1 bar hydriert; nach 2 Tagen wird die Reaktion beendet. Die gelbe Lösung wird in einem Rotationsverdampfer auf die Hälfte eingeengt und über Nacht bei Raumtemperatur stehengelassen; dabei fällt das Reaktionsprodukt kristallin aus. Anschließend wird das Reaktionsprodukt abgetrennt und in einem Vakuumschrank 48 h unter Stickstoff bei 40°C/10 mbar getrocknet (Ausbeute: 90 %).

25

Charakterisierung:

[0046]

30 - Massenspektrum: Molekülpeak bei 652

. 35

- Elementaranalyse:			
Theoretischer Wert (in %)	C: 44,2	H: 0,9	N: 4,3
Ermittelter Wert (in %)	C: 44,0	H: 0,8	N: 4,4

40 Patentansprüche

1. Bis-o-aminophenole und Bis-o-aminothiophenole der Struktur

HT $T-(-Z-T)_m$ A^4-A^6 NH_2

50

55

45

wobei folgendes gilt:

 A^1 bis A^6 sind - unabhängig voneinander - H, F, CH_3 , CF_3 , OCH_3 , OCF_3 , CH_2CH_3 , CF_2CF_3 , OCH_2CH_3 oder OCF_2CF_3 ,

wobei mindestens einer der Reste A¹ bis A⁶ F oder eine F-haltige Gruppe sein muß;

Tist O oder S, und mist 0 oder 1;

Z ist einer der folgenden Reste:

· 55

mit

35

40

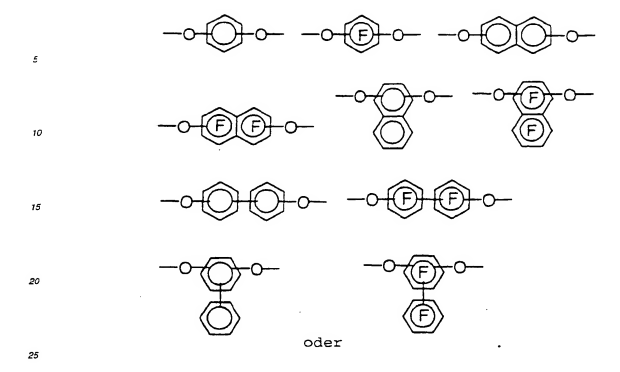
45

50

55

Q = C-A oder N, mit A = H, F, (CH₂)_pCH₃, (CF₂)_pCF₃, O(CH₂)_pCH₃, O(CF₂)_pCF₃, CO(CH₂)_pCH₃, CO(CF₂)_pCF₃ mit p = 0 bis 8 (Kette linear oder verzweigt), OC(CH₃)₃, OC(CF₃)₃, C₆H₅, C₆F₅, OC₆H₅, OC₆F₅, Cyclopentyl, Perfluorcyclopentyl, Cyclohexyl oder Perfluorcyclohexyl, wobei in den isolierten aromatischen Ringen maximal 3 N-Atome pro Ring vorhanden sein dürfen und nur 2 N-Atome benachbart sein können und in den anellierten Ringsystemen maximal 2 N-Atome pro Ring vorhanden sein dürfen

 $\begin{array}{lll} \text{M =} & \text{eine Einfachbindung, } (\text{CH}_2)_n, \; (\text{CF}_2)_n, \; \text{CH}(\text{CH}_3), \; \text{CH}(\text{CF}_3), \; \text{CF}(\text{CH}_3), \; \text{CF}(\text{CF}_3), \; \text{C(CF}_3)_2, \; \\ \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5), \; \; \text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5), \; \; \text{CF}(\text{C}_6\text{H}_5), \; \; \text{C(CH}_3)(\text{C}_6\text{H}_5), \; \; \text{C(CH}_3)(\text{C}_6\text{H}_5), \; \; \text{C(CF}_3)(\text{C}_6\text{H}_5), \; \\ \text{C(CF}_3)(\text{C}_6\text{F}_5), \; \text{C(C}_6\text{H}_5)_2, \; \text{C(C}_6\text{F}_5)_2, \; \text{CO}, \; \text{SO}_2, \\ \end{array}$



- 2. Verfahren zur Herstellung von Bis-o-aminophenolen und Bis-o-aminothiophenolen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 - (a) eine Nitroverbindung der Struktur

$$X$$
 Q_2N
 X
 A_1
 A_2

und eine Nitroverbindung der Struktur

in einem Lösemittel bei einer Temperatur zwischen -10 und 80°C entweder mit einem Alkalihydroxid bzw. Alkalihydrogensulfid oder - in Gegenwart einer Base - mit einer Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung der Struktur

HT-Z-TH

oder mit einem Alkalisalz der Dihydroxy- bzw. Dimercaptoverbindung

35

40

45

50

zur Reaktion gebracht wird, wobei X ein Halogenatom ist und A¹ bis A⁶, T und Z die angegebene Bedeutung haben; und (b) das dabei gebildete Bis-o-nitro(thio)phenol zum Bis-o-amino(thio)phenol reduziert wird.

- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Base ein Carbonat oder Hydrogencarbonat eines Alkali- oder Erdalkalimetalls eingesetzt wird.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine organische Base mit einem tertiären N-Atom zusammen mit Wasser eingesetzt wird.
 - 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion durch Wasserstoff erfolgt und mit Pd/C katalysiert wird.

16

10

15

20

30

35

40

45



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office europ 'en des brevets



EP 0 906 903 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 14.04.1999 Patentblatt 1999/15 (51) Int. Ci.6: C07C 217/90, C07D 239/52

- (43) Veröffentlichungstag A2: 07.04.1999 Patentblatt 1999/14
- (21) Anmeldenummer: 98117341.2
- (22) Anmeldetag: 12.09.1998
- (84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 24.09.1997 DE 19742195

- (71) Anmelder: SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT 80333 Wünchen (DE)
- (72) Erfinder:
 - · Sezi, Recai, Dr. 91341 Röttenbach (DE)

(11)

- Keitmann, Michael 91074 Herzogenaurach (DE)
- Bis-o-amino(thio)phenole und deren Herstellung (54)
- (57)Die Erfindung betrifft neue Bis-o-aminophenole und Bis-o-aminothiophenole folgender Struktur:

dabei gilt folgendes:

 A^1 bis A^6 sind - unabhängig voneinander - H, F, CH_3 , CF_3 , OCH_3 , OCF_3 , $\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_3$, $\mathsf{CF}_2\mathsf{CF}_3$, $\mathsf{OCH}_2\mathsf{CH}_3$ oder

wobei mindestens einer der Reste A¹ bis A⁶ F oder eine F-haltige Gruppe sein muß;

Tist O oder S, und mist 0 oder 1;

Z ist ein aromatischer oder heterocyclischer Rest.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldun EP 98 11 7341

	EINSCHLAGIG	E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokur der maßgeblich	ments mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
D,A	lenes as monomers f	AL: roxyphenoxy)perfluoroary for producing th higher thermal and y" c INSTITUTE OF HEMISTRY AND COAL	1-5	C07C217/90 C07D239/52
A	DE 195 37 893 A (NI JAPAN) 25. April 19 * Ansprüche; Beispi		1-5	
D,A		CHST CELANESE CORP)	1-5	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
D,A	EP 0 023 662 A (SIE 11. Februar 1981 * Ansprüche *	MENS AG)	1-5	C07C C07D
Der vo	rliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	1	PrCter
	DEN HAAG	24: Februar 1999	Pau	wels, G
X ; von Y ; von ande A ; tech O : nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung fren Veröffentlichung derselben Kate- nologischer Hintergrund tachriftliche Offenbarung chenitieratur	tel E: ålteres Patentdol nach dem Anmel g mit einer D: in der Anmeldun gorle L: aus andere Idru	kument, das jedo dedatum veröffel g angeführtes Do inden angeführte	ntlicht worden ist okument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 98 11 7341

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

24-02-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19537893 A	25-04-1996	JP US	8119931 A 5831127 A	14-05-1990 03-11-1990
EP 0300326 A	25-01-1989	US DE HK JP KR	4927736 A 3881771 A 85994 A 1060630 A 123891 B	22-05-1990 22-07-1993 26-08-1994 07-03-1980 24-11-1993
·		KR SG US US	124044 B 98094 G 5037720 A 5106720 A	24-11-1997 28-10-1994 06-08-1997 21-04-1997
EP 0023662 A	11-02-1981	DE AT	2931297 A 3476 T	19-02-198 15-06-198
		JP JP JP US US	1046862 B 1564189 C 56027140 A 4339521 A 4395482 A	#1-10-1989 12-06-1990 16-03-1983 13-07-1983 26-07-1983
december of a security of the second of the	• * * *• * *		• •	
Mark to Verkiller, and the control of the an				
Carlotte Car				
Property of the second				

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

EPO FORM P0461

DOCKET NO: MUH-12666

SERIAL NO: 10 609, 456

APPLICANT: Walter et al.

LERNER AND GREENBERG P.A.

P.O. BOX 2480

HOLLYWOOD, FLORIDA 33022

TEL. (954) 925-1100